⑲ 日本 国 特 許 庁 (JP)

① 特許出颠公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-74117

௵Int. Cl. ⁵		識別配号	庁内整理番号		43公開	平成 4 年(199	2)3月9日
A 61 K	9/16	E G K	7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C				
	9/58	J	7624-4C	審查請求	有	請求項の数 1	(全6頁)

公発明の名称 新規なマイクロスフェア

②特 頤 平2-185245

東京都世田谷区上野毛 3 -26-7-304 圌 @発 明 吉 ⑦発 男 東京都文京区本駒込1-27-9 小林ピル 曾 明 SOT 考 @発 明 泉 Ш 智 千葉県市川市南八幡 3-11-1-202 兵庫県芦屋市高浜町3-1-1324 長 田 俊 治 @発 明 東京都世田谷区上用賀1丁目18番1号 の出 願 人 国立衛生試験所長

砂代理 人 弁理士 南 孝夫

明報書

1. 発明の名称

新規なマイクロスフェア

2. 特許請求の範囲

マイクロスフェアを製造する際に、常店では 結晶化し易い生体適合性高分子物質を用い、該 高分子物質と裏物とを有機溶媒に溶解し、その 有機溶媒溶液を、乳化剤の水溶液と混合し、撹 拌しながら、減圧下に、上記の有機溶媒を留去 することにより調製された結晶構造を有しない 高分子物質よりなるマイクロスフェア。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、医薬上、薬物製剤として有用なマ イクロスフェアに関する。

[背景技術]

従来、マイクロスフェアの製造法としては、 液中乾燥法が一般に広く用いられている。すな わち、この液中乾燥法とは、乳化剤の水溶液に、 高分子物質および薬物を溶解した有機溶媒の溶 液を加え、撹拌しながら有機溶媒を留去するという方法である。この方法は一般に、大気圧下で乾燥が行われるものであり、これまでに、溶 質智去の過程において圧力を制御するということはなされていない。

圧力を制御しないで行う従来の液中乾燥法により、マイクロスフェアを調製すると、それを構成する高分子物質は、結晶化しやすい傾向を示す。高分子物質が結晶化すると、内包された薬物の放出速度は、大きくなるため、マイクロスフェアにより薬物を徐放化するという目的を達成することは困難である。

[発明の開示]

本発明は、裏物の徐放性の優れたマイクロスフェアを提供することを目的とするものである。 すなわち、本発明はマイクロスフェアを製造する際に、常圧では結晶化し易い生体適合性高 分子物質を用い、該高分子物質と裏物とを有機 溶媒に溶解し、その有機溶媒溶液を、乳化剤の 水溶液と混合し、撹拌しながら、減圧下に、上 記の有機溶媒を留去することにより剥裂された 結晶構造を有しない高分子物質よりなるマイク ロスフェアを提供するものであり、このマイク ロスフェアにより、上記の目的が達成される。

本発明者らは、マイクロスフェアの薬物放出速度が材料として用いた高分子物質の結晶状態によって大きく支配されるということを見出し、この高分子物質の結晶化状態と薬物徐放性との関係を明らかにした。

本売明は、かかる知見に基づいてなされたものである。

本発明を以下に詳細に説明する。

マイクロスフェアとは、生体適合性高分子物質を用いて上述の液中乾燥法によって製造される球形の散粒子で薬理活性を有する物質を内包し、静脈注射、皮下注射、筋肉内注射、超素内注射等の注射剤あるいは経口剤として投与された場合、生体内で、所要の速度で薬物を放出し、薬理効果を発揮するという担体を意味するが、本発明によれば、上記の液中乾燥法において、

上記の「減圧下」とは、気相圧力自体を、大気圧より低いものとする場合のほか、圧力自体が大気圧と同一であっても、溶液上の気相を定常的に置換することによって、気相中の有機溶媒気化物の濃度を低減する場合もこれに含まれるものである。

マイクロスフェアの調製にあたり、用いられる乳化剤は、例えば、ゼラチン、ポリピニルアルコール、レシチン、脂肪酸塩、脂肪酸ソルピタンなどであり、これまでの液中乾燥法において一般に用いられている乳化剤を広く含むものである。

マイクロスフェアを構成する高分子物質が結晶化しているか否かは、X級回折スペクトルを 測定し、その回折パターンから容易に知ること ができる。

裏物を内包したマイクロスフェアからの、望ましい裏物放出速度は、裏物によって異なるが、 技ガン剤などでは敷造間あるいは数カ月にわたって一定量の裏物が定常的に放出されることが マイクロスフェアを調製するにあたり、常圧では結晶化し易い生体適合性高分子物質を用い、該高分子物質と顕物とを有機溶鉱に溶解し、その有機溶鉱溶液を乳化剤の水溶液と混合し、競拌しながら、減圧下に、上記の有機溶鉱を高分けることにより、結晶構造を有しない上記高分子物質よりなるマイクロスフェアが得られる。

上記の生体適合性高分子物質とは生体に対して強い刺激を与えることもなく生体内に存在さる高分子物質であり、例えば、ポリー』 ― 乳酸、ポリー d 』 ― 乳酸、ポリー d 』 ― 乳酸、プリコール酸共重合体、 d 』 ― 乳酸 ー グリコール酸共重合体、 d 』 ― 乳酸 トクリコール酸共重合体、ポリー β ー ヒドロキシ語酸 ー β ー ヒドロキシ語草酸共産合体などがあげられる。

上記の薬物とは、薬理効果を期待してマイクロスフェアに内包される物質であり、脂溶性薬物は 0/M エマルジョンとして、また水溶性薬物は M/O/M エマルジョンとしてマイクロスフェアに内包せしめることが可能である。

望まれる場合が多く、その所要の承物放出速度 に応じて、本発明により提供される。無晶形マ イクロスフェアと従来の方法でえられる結晶性 マイクロスフェアを混合することによって、所 要の薬物放出速度が待られるようにマイクロス フェアの徐放性を調製することができる。

以下に、本発明の実施例ならびに比較例を示 し、本発明をさらに具体的に説明する。

実施例1)

アロゲステロン27.8mgおよびしっポリ乳酸(重量平均分子量1万) 500mgを、5mlジクロルメタンに溶解し、400rpmで撹拌しながら、1%ゼラチン水溶液200ml に加え、25℃で、減圧下(約200 mmHg)3時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。待られたマイクロスフェアは図1に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例.1)

上記の実施例1)の「減圧下、3時間」を「常

圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件を用いて、比較例のマイクロスフェアを誤製した。その溶出曲線は図1に示すとおりであった。

実施例2)

プロゲステロン55.6mmおよびしーポリ乳酸(重量平均分子量1万) 500mmを、5 減ジクロルメタンに溶解し、400rpmで撹拌しながら、1 %ゼラチン水溶液200mm に加え、25℃で、減圧下(約200 mmHg) 3 時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。得られたマイクロスフェアは図1に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

出數例2)

上記の実施例2)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを調製した。その溶出曲線は図1に示すとおりであった。 実施例3)

(約200 meHg) 3時間、溶鉱を留去してマイクロスフェアを調製した。得られたマイクロスフェアは図2に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例4)

上記の実施例4)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを調製した。その溶出曲線は図2に示すとおりであった。 実施例5)

しーポリ乳酸(重量平均分子量1万)1gを 4 成ジクロルメタンに溶解し、さらにシタラビ ン50meを懸濁した液を、500rpmで撹拌した1% ゼラチン水溶液(3M MaCJ を含む) 250mJ に注 射針(0.3 m内径)を通して滴下し、25℃で、 減圧下(約200 mmHg) 3 時間、溶媒を留去して マイクロスフェアを調製した。待られたマイク ロスフェアは図3に示されるような溶出曲線を 示し、徐飲効果をもつマイクロスフェアが ら プロゲステロン 111mmおよびしーポリ乳酸(食量平均分子量1万) 500mmを、5 mlジクロルメタンに溶解し、400romで撹拌しながら、1%ゼラチン水溶液200mmm に加え、25℃で、減圧下(約200 meHg) 3 時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。得られたマイクロスフェアは図1に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例3)

上記の実施例3)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件の下で比較例のマイクロスフェアを調製した。その溶出曲線は図1に示すとおりであった。 実施例4)

プロゲステロン 55.6mg および レーポリ乳酸 (重量平均分子量 1 万) 500mg を、5 ml ジクロルメタンに溶解し、400rpmで撹拌しながら、2 %ポリビニルアルコール (分子量 13,000-23,000) 水溶液 200mg に加え、25でで、減圧下

れた.

比較例5)

上記の実施例5)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを調製した。 その海出曲線は図3に示すとおりであった。

4. 図面の簡単な説明

図1は、本発明により得られた実施例1~3 および比較例1~3の各ポリーレー乳酸マイク ロスフェアからのプロゲステロンの溶出曲線を 示すものであり、機軸に経過時間、縦軸に溶出 率をプロットしたものである。数字は薬物含量 を表し、Aは常圧下、Rは減圧下で調製したマ イクロスフェアを表す。なお温度は37℃、溶出 試験溶液は、pH 7.4、50mHリン酸緩衝液が用い られた。

図2は、本発明により得られた実施例4および比較例4のボリーしー乳酸マイクロスフェアからのプロゲステロンの溶出曲線を示すものであり、機軸に経過時間、縦軸に溶出率をプロッ

特閒平 4-74117(4)

トしたものである。数字は薬物含量を表し、A は常圧下、Rは減圧下で調製したマイクロスフェアを表す。なお温度は37℃、溶出試験溶液は、 pH 7.4、50mHリン酸緩衝液を用いた。

図3は、本発明により られた実施例5 および比較例5 のポリーレー乳酸マイクロスフェア (乳化剤としてゼラチンを用いた) からの 記しい であり、 横軸に溶出率をプロットしたものである。 A は常圧下、 R は減圧下で調製したである。 A は常圧下、 R は減圧下で調製したである。 A は常圧下、 R は減圧で調製した。 溶液は、 pH 7.4、50mHリン酸緩衝液を用いた。

図4は、マイクロスフェアの徐放性を調節するために、本発明により減圧下で得られた徐放性を有するプロゲステロンーボリーしー乳酸マイクロスフェア(乳化剤:ゼラチン)を従来とによって得られたマイクロスフェアと種々の割合で混合したものの溶出曲線を示す。その混合比は図中の下段に示されている。Aは常圧下、Rは減圧下で調製したマイクロスフェアを表す。

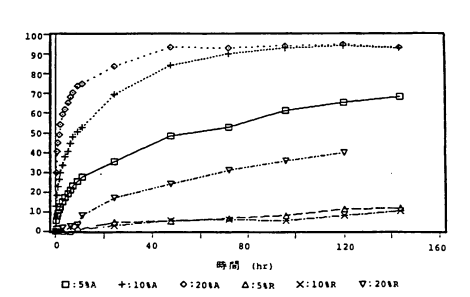
なお温度は37℃、海出試験溶液は、pH 7.4、50 mHリン酸緩緩液を用いた。

特許出願人 国立衛生試験所長 谷村顯進

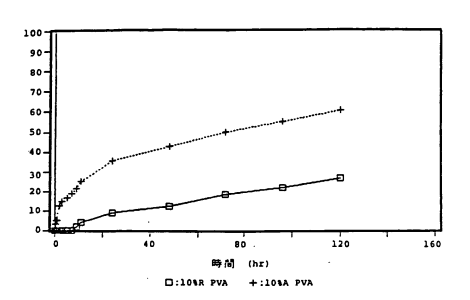
代理人 弁理士 南 孝 乡



X



☑ 2



☑ 3

